PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-016460

(43)Date of publication of application: 20.01.1995

(51)Int.CI.

B01J 23/10 B01D 53/94 B01J 37/03 C01G 25/00 C04B 35/48

(21)Application number: 05-149357

(71)Applicant: SANTOKU KINZOKU KOGYO KK

(22)Date of filing:

21.06.1993

(72)Inventor: MUROTA TADATOSHI

YAMAMOTO KAZUHIRO HASEGAWA TAKASHI AOZASA SHIGERU

.....

(54) CERIUM-AND-ZIRCONIUM CONTAINING MULTIPLE OXIDE HAVING HIGH-TEMPERATURE DURABILITY AND ITS PRODUCTION

(57)Abstract:

PURPOSE: To produce a new cerium— and zirconium—contg. multiple oxide having especially superior high—temp. durability by specifying the specific surface area of a multiple oxide contg. zirconium oxide and rare earth metals including cerium.

CONSTITUTION: This multiple oxide contg. >20 to 95% zirconium oxide based on the total weight and rare earth metals including cerium has ≥10m2/g specific surface area and exhibits high-temp. durability when heated at 900° C for 5hr and it is very useful in the field of catalysts and the field of ceramics in place of conventional cerium oxide. This cerium— and zirconium—contg. multiple oxide having superior high—temp. durability is easily produced with high reproducibility.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-16460

(43)公開日 平成7年(1995)1月20日

| (51) Int.Cl. ⁶ B 0 1 J 23/10 B 0 1 D 53/94 | 酸別記号 _・ 庁内整理番号 ZAB A 8017−4G | F I 技術表示箇所 |
|---|---|--|
| B01J 37/03 | B 8017-4G | |
| | | B 0 1 D 53/36 1 0 4 A |
| | | C 0 4 B 35/48 A |
| | 審査請 | 求 未請求 請求項の数2 OL (全 4 頁) 最終頁に続く |
| (21)出願番号 | 特願平5-149357 | (71) 出願人 000176660 三徳金属工業株式会社 |
| (22)出顧日 | 平成5年(1993)6月21日 | 兵庫県神戸市東灘区深江北町4丁目14番34 号 |
| | | (72)発明者 室田 忠俊 神戸市東灘区深江北町4丁目14番34号 三 徳金属工業株式会社内 |
| | | (72)発明者 山本 和弘 神戸市東麓区深江北町4丁目14番34号 三 徳金属工業株式会社内 |
| | | (74)代理人 弁理士 酒井 — (外1名) |
| | | 最終頁に続く |

(54) 【発明の名称】 高温耐久性を有するセリウム及びジルコニウム含有複合酸化物及びその製造法

(57)【要約】

【構成】 全重量に対して20重量%を越え、95重量%以下の酸化ジルコニウムと、セリウム含有希土類金属とを含む複合酸化物であって、900℃、5時間加熱した際に、比表面積が10㎡²/g以上を示すことを特徴とするセリウム及びジルコニウム含有複合酸化物。

【効果】 本発明のセリウム及びジルコニウム含有複合酸化物は、高温耐久性を有するので、従来の酸化セリウムに代えて触媒分野及びセラミックス分野において極めて有用である。また本発明の製造法では、優れた高温耐久性を有する前記セリウム及びジルコニウム含有複合酸化物を、再現性良く容易に製造することができる。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 全重量に対して20重量%を越え、95 重量%以下の酸化ジルコニウムと、セリウム含有希土類 金属とを含む複合酸化物であって、900℃、5時間加 熱した際に、比表面積が10㎡/g以上を示すことを 特徴とするセリウム及びジルコニウム含有複合酸化物。 【請求項2】 セリウムイオン及びジルコニウムイオン を含む溶液と、アンモニア水溶液、重炭酸アンモニウム 水溶液又は蓚酸水溶液とを混合して、セリウム及びジル コニウム含有複合塩沈殿物を調製した後、該沈殿物に対 10 して少なくとも300℃以上で焼成する工程を行うとと を特徴とする請求項1記載のセリウム及びジルコニウム 含有複合酸化物の製造法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、排ガス清浄用触媒、セ ラミックス等に利用可能であり、特に優れた髙温耐久性 を有するセリウム及びジルコニウム含有複合酸化物及び その製造法に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、酸化セリウムは、排ガス清浄用触 媒、セラミックス等として大量に使用されており、例え ば触媒分野においては、酸化雰囲気下で酸素を吸収し、 還元雰囲気下で酸素を放出するという酸化セリウムの特 性を利用して、排ガス成分であるHC・CO・NOx等 に対する浄化率の向上等が行われており、またセラミッ クス分野においては、前記酸化セリウムの特性を利用し て、固体電解質のような導電性セラミックス等に利用さ れている。このような従来の酸化セリウムは、通常、例 えばセリウムの硝酸塩溶液又は塩酸塩溶液に、蓚酸若し 30 くは重炭酸アンモニウムを添加し、得られる沈澱物をろ 別、洗浄、乾燥及び焼成する方法等により製造されてい る。

【0003】しかしながら、前記方法等により製造され た従来の酸化セリウムは、比表面積が小さく、特に80 0℃以上の髙温に加熱すると更に小さくなるため、髙温 耐久性等の性能が大きく劣化するという欠点がある。ま た優れた高温耐久性を有するセリウム及びジルコニウム 含有複合酸化物についても知られていない。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】従って本発明の目的 は、特に優れた高温耐久性を有する新規なセリウム及び ジルコニウム含有複合酸化物及びその製造法を提供する ととにある。

【0005】本発明の別の目的は、特に優れた髙温耐久 性を有するセリウム及びジルコニウム含有複合酸化物 を、再現性良く、且つ容易に調製することが可能な製造 法を提供することにある。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明によれば、全重量 50

に対して20重量%を越え、95重量%以下の酸化ジル コニウムと、セリウム含有希土類金属とを含む複合酸化 物であって、900℃、5時間加熱した際に、比表面積 が10m1/g以上を示すことを特徴とするセリウム及 びジルコニウム含有複合酸化物が提供される。

【0007】また、本発明によれば、セリウムイオン及 びジルコニウムイオンを含む溶液と、アンモニア水溶 液、重炭酸アンモニウム水溶液又は蓚酸水溶液とを混合 して、セリウム及びジルコニウム含有複合塩沈殿物を調 製した後、該沈殿物に対して少なくとも300℃以上で 焼成する工程を行うことを特徴とする前記セリウム及び ジルコニウム含有複合酸化物の製造法が提供される。

【0008】以下本発明を更に詳細に説明する。.

【0009】本発明の髙温耐久性を有するセリウム及び ジルコニウム含有複合酸化物(以下単に複合酸化物1と 称す)は、特定量の酸化ジルコニウムとセリウム含有希 土類金属とを含んでおり、該酸化ジルコニウムの含有割 合は、全重量に対して20重量%を越え、95重量%以 下、好ましくは20重量%を越え、80重量%以下含有 する。との際、酸化ジルコニウムの含有割合が20重量 %以下の場合には十分に性能を発揮することができず、 95重量%を越えると比表面積が小さくなる。また前記 セリウム含有希土類金属の含有割合は、全重量に対し て、好ましくは5~80重量%未満、特に20~80重 量%未満が望ましい。本発明の複合酸化物1において、 前記セリウム含有希土類金属は、必須成分であるセリウ ムの他に、ネオジウム、プラセオジウム等の他の希土類 金属を含有しても良く、該他の希土類金属の含有割合 は、酸化希土類金属として全重量に対して0.1~50 重量%であるのが好ましい。

【0010】また本発明の複合酸化物1は、優れた髙温 耐久性、即ち900℃、5時間加熱後の比表面積が10 m¹/g以上を示せば良く、好ましくは800℃、5時 間加熱後において、30㎡/g以上、特に50㎡/g 以上であるのが望ましい。前記比表面積を測定する方法 としては、特に限定されるものではないが、好ましくは 公知の方法、例えばmicromeritics社製比表面積自動測 定装置、商品名「2200-02型」等で測定すること ができる。また複合酸化物1の形状は特に限定されるも 40 のではないが、例えば球形、立方型等であるのが好まし く、粒径は、0.1~0.5μmであるのが望ましい。 【0011】本発明の複合酸化物1を調製するには、ま ずセリウムイオン及びジルコニウムイオンを含む溶液と アンモニア水溶液、重炭酸アンモニウム水溶液又は蓚酸 水溶液とを混合し、セリウム及びジルコニウム含有複合 塩沈殿物を調製する。該セリウムイオン及びジルコニウ ムイオンを含む溶液は、例えば硝酸セリウム水溶液と硝 酸ジルコニウム水溶液とを混合する方法等により得ると とができ、またこの際、必要に応じてネオジウムイオ ン、プラセオジウムイオン等の他の希土類金属イオンを

3

含む溶液を混合させることもできる。該セリウムイオン 及びジルコニウムイオンを含む溶液の濃度は、各イオン を酸化物換算して、好ましくは30~200g/1、特 に好ましくは50~100g/1の範囲であり、またセ リウムイオン及びジルコニウムイオン、更に必要に応じ て添加混合する他の希土類金属イオンの配合割合は、酸 化物としての重量比で好ましくは5~80:20~9 5:0~50、特に好ましくは20~80:80~2 0:0~20である。更に前記アンモニア水溶液を用い る場合の濃度は、好ましくは1~2N、特に好ましくは 10 1~1.5N、重炭酸アンモニウム水溶液を用いる場合 の濃度は、好ましくは50~200g/1、特に好まし くは100~150g/1、蓚酸水溶液を用いる場合の 濃度は50~100g/1、特に好ましくは50~60 g/1の範囲である。また前記セリウムイオン及びジル コニウムイオンを含む溶液と、アンモニア水溶液、重炭 酸アンモニウム水溶液又は蓚酸水溶液との混合割合は、 それぞれ重量比で1:1~1:2が好ましい。この際得 られる複合塩沈殿物は、例えば複合水酸化物等である。 【0012】次いで前記沈殿物に対して少なくとも、3 00℃以上、好ましくは300~400℃において焼成 する工程を行うことにより本発明の複合酸化物 1 を製造 することができるが、必要に応じて前記沈殿物を予め水 熱処理等してから、前記焼成工程を行うこともできる。 該水熱処理は、通常のオートクレーブ等により実施で き、その際の温度は100~135℃、処理時間は0. 5~1時間の範囲であることが望ましい。前記焼成温度 が300℃未満の場合には、酸化物になりにくい。また 焼成時間は1~10時間行うのが好ましい。

【0013】本発明の製造法により得られる複合酸化物 1は、そのまま使用することもできるが、例えば希土類 硝酸塩等を添加して用いることもでき、比表面積は20 m²/g以上を示すのが好ましい。

[0014]

【発明の効果】本発明のセリウム及びジルコニウム含有複合酸化物は、高温耐久性を有するので、従来の酸化セリウムに代えて触媒分野及びセラミックス分野において極めて有用である。また本発明の製造法では、優れた高温耐久性を有する本発明のセリウム及びジルコニウム含有複合酸化物を、再現性良く容易に製造することができる。

[0015]

【実施例】以下本発明を実施例により更に詳細に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。 【0016】

【実施例1】高純度硝酸セリウム溶液(三徳金属工業株式会社製、純度99.9%)を水に溶解して調製した、酸化セリウム濃度350g/1の硝酸セリウム水溶液0.107リットルに硝酸ジルコニウム溶液(第一希土元素株式会社製、純度99%)を水に溶解して調製し

た、酸化ジルコニウム(ZrO_i)濃度25重量%の硝酸ジルコニウム水溶液33ミリリットルとを混合し、 ZrO_i を複合酸化物に対して25重量%とし、複合酸化物濃度50g/1としたセリウムイオン及びジルコニウムイオン含有溶液を調製した。次いで、得られた溶液1リットルに、別に調製した重炭酸アンモニウム濃度150g/1の重炭酸アンモニウム水溶液1リットルを添加混合し、セリウム及びジルコニウム含有複合炭酸塩沈殿物を80g得た。次いで得られた沈殿物を300°Cで5時間焼成し、比表面積90m²/gのセリウム及びジルコニウム含有複合酸化物50gを得た。またこの複合酸化物を900°C、5時間加熱した後、比表面積を測定したと525m²/gであった。更に得られた前記複合酸化物中の酸化ジルコニウムの含有割合は25重量%であった。

[0017]

【実施例2】重炭酸アンモニウム水溶液の代わりに、1 Nアンモニア水溶液1リットルを添加混合した以外は、 実施例1と同様にセリウム及びジルコニウム含有複合酸 化物を製造した。得られたセリウム及びジルコニウム含 有複合酸化物の900℃、5時間加熱した後の比表面積 は27m²/gであった。また得られた複合酸化物中の 酸化ジルコニウムの含有割合は25重量%であった。

[0018]

【実施例3】重炭酸アンモニウム水溶液の代わりに、4 0g/1 蓚酸水溶液1リットルを添加混合した以外は、 実施例1と同様にセリウム及びジルコニウム含有複合酸 化物を製造した。得られたセリウム及びジルコニウム含 有複合酸化物の900°C、5時間加熱した後の比表面積 は、23m²/gであった。また得られた複合酸化物中 の酸化ジルコニウムの含有割合は25重量%であった。 【0019】

【実施例4】高純度硝酸セリウム溶液を水に溶解して調 製した酸化セリウム濃度350g/1の硝酸セリウム水 溶液100ミリリットルに、硝酸ジルコニウム溶液を水 に溶解して調製した酸化ジルコニウム (ZrO,) 濃度 25重量%の硝酸ジルコニウム水溶液33ミリリットル と、硝酸ネオジウムを水に溶解して調製した酸化ネオジ ウム濃度200g/1の硝酸ネオジウム水溶液12.5 ミリリットルとを混合し、 ZrO,を複合酸化物に対し 25重量%、Nd,O,を複合酸化物に対し5重量%と し、複合酸化物濃度50g/1としたセリウムイオン、 ジルコニウムイオン及びネオジウムイオン含有溶液を調 製した。次いで、得られた溶液1リットルに、別に調製 した重炭酸アンモニウム濃度150g/1の重炭酸アン モニウム水溶液1リットルを添加混合し、セリウム、ジ ルコニウム及びネオジウム含有複合炭酸塩沈殿物を16 0g得た。次いで得られた沈殿物を300℃で5時間焼 成したところ、比表面積90m²/gのセリウム、ジル 50 コニウム及びネオジウム含有複合酸化物を50g得た。

表面積を測定したところ31m²/gであった。更に得 られた前記複合酸化物中の酸化ジルコニウムの含有割合米

またこの複合酸化物を900℃、5時間加熱した後、比 *は25重量%、酸化ネオジウムの含有割合は5重量%で あった。

フロントページの続き

(51)Int.Cl.°

識別記号 庁内整理番号 FΙ

技術表示箇所

C 0 1 G 25/00 C 0 4 B 35/48

(72)発明者 長谷川 剛史

神戸市東灘区深江北町4丁目14番34号 三 徳金属工業株式会社内

(72) 発明者 青笹 繁

神戸市東灘区深江北町4丁目14番34号 三 徳金属工業株式会社内

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-016460

(43) Date of publication of application: 20.01.1995

(51)Int.CI.

B01J 23/10

B01D 53/94

B01J 37/03

CO1G 25/00

CO4B 35/48

(21)Application number: 05-149357

(71)Applicant: SANTOKU KINZOKU KOGYO KK

(22)Date of filing:

21.06.1993

(72)Inventor: MUROTA TADATOSHI

YAMAMOTO KAZUHIRO HASEGAWA TAKASHI

AOZASA SHIGERU

(54) CERIUM-AND-ZIRCONIUM CONTAINING MULTIPLE OXIDE HAVING HIGH-TEMPERATURE DURABILITY AND ITS PRODUCTION

(57)Abstract:

PURPOSE: To produce a new cerium- and zirconium-contg. multiple oxide having especially superior high-temp. durability by specifying the specific surface area of a multiple oxide contg. zirconium oxide and rare earth metals including cerium.

CONSTITUTION: This multiple oxide contg. >20 to 95% zirconium oxide based on the total weight and rare earth metals including cerium has ≥10m2/g specific surface area and exhibits high-temp. durability when heated at 900° C for 5hr and it is very useful in the field of catalysts and the field of ceramics in place of conventional cerium oxide. This cerium- and zirconium-contg. multiple oxide having superior high-temp. durability is easily produced with high reproducibility.

LEGAL STATUS

Date of request for examination

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] A cerium and a zirconium content multiple oxide which are a multiple oxide which exceeds 20 % of the weight to total weight, and contains 95 or less % of the weight of zirconium oxide and a cerium content rare earth metal, and are characterized by 900 degrees C of things for which specific surface area shows more than 10m2/g when it heats for 5 hours.

[Claim 2] A manufacturing method of a cerium according to claim 1 characterized by performing a production process calcinated above at least 300 degrees C to this precipitate after mixing a solution containing cerium ion and zirconium ion, and an aqueous ammonia solution, an ammonium bicarbonate aqueous solution or an oxalic acid aqueous solution and preparing a cerium and zirconium content compound salt precipitate, and a zirconium content multiple oxide.

[Translation done.]

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[Industrial Application] This invention relates to the cerium which has the elevated-temperature endurance which is available to the catalyst for exhaust gas clarification, the ceramics, etc., and was especially excellent in them, a zirconium content multiple oxide, and its manufacturing method.

[0002]

[Description of the Prior Art] Conventionally, cerium oxide is used in large quantities as the catalyst for exhaust gas clarification, ceramics, etc. For example, in the catalyst field, oxygen is absorbed under an oxidizing atmosphere, and improvement of the rate of purification to HC-CO-NOx which is an exhaust gas component etc. is performed using the property of the cerium oxide of emitting oxygen under reducing atmosphere, and it is used for conductive ceramics like a solid electrolyte etc. in the ceramic field using the property of said cerium oxide. Such conventional cerium oxide is manufactured by the method of adding oxalic acid or ammonium bicarbonate in the nitrate solution or hydrochloride solution of a cerium, and usually washing, drying and calcinating the settlings obtained a ** exception etc.

[0003] However, since it will become still smaller if the conventional cerium oxide manufactured by said method etc. has a small specific surface area and is heated especially to an elevated temperature 800 degrees C or more, it has the defect that engine performance, such as elevated-temperature endurance, deteriorates greatly. Moreover, it is not known

either. [0004]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] Therefore, especially the purpose of this invention is to offer the new cerium which has the outstanding elevated-temperature endurance, a zirconium content multiple oxide, and its manufacturing method.

about the cerium and zirconium content multiple oxide which have the outstanding elevated-temperature endurance,

[0005] Especially another purpose of this invention is to offer the manufacturing method which can prepare often [repeatability] and easily the cerium and zirconium content multiple oxide which have the outstanding elevated-temperature endurance.

[0006]

[Means for Solving the Problem] According to this invention, 20 % of the weight is exceeded to total weight, it is a multiple oxide containing 95 or less % of the weight of zirconium oxide and a cerium content rare earth metal, and 900 degrees C of ceriums and zirconium content multiple oxides which are characterized by specific surface area showing more than 10m2/g are offered when it heats for 5 hours.

[0007] Moreover, according to this invention, after mixing a solution containing cerium ion and zirconium ion, and an aqueous ammonia solution, an ammonium bicarbonate aqueous solution or an oxalic acid aqueous solution and preparing a cerium and zirconium content compound salt precipitate, a manufacturing method of said cerium characterized by performing a production process calcinated above at least 300 degrees C to this precipitate and a zirconium content multiple oxide is offered.

[0008] This invention is further explained to details below.

[0009] Zirconium oxide and a cerium content rare earth metal of the amount of specification are included, a cerium and a zirconium content multiple oxide (a multiple oxide 1 is only called below) which have the elevated-temperature endurance of this invention exceed 20 % of the weight to total weight, and 95 or less % of the weight, a content rate of this zirconium oxide exceeds 20 % of the weight preferably, and they contain it 80 or less % of the weight. Under the present circumstances, if engine performance cannot fully be demonstrated but 95 % of the weight is exceeded when a content rate of zirconium oxide is 20 or less % of the weight, specific surface area will become small. Moreover, a

content rate of said cerium content rare earth metal has less than 20 - 80 especially preferably desirable % of the weight less than 5 to 80% of the weight to total weight. In the multiple oxide 1 of this invention, said cerium content rare earth metal may contain other rare earth metals other than a cerium which is an indispensable component, such as neodium and PURASEOJIUMU, and, as for a content rate of these other rare earth metals, it is desirable that it is 0.1 - 50 % of the weight to total weight as an oxidation rare earth metal.

[0010] Moreover, as for the multiple oxide 1 of this invention, it is desirable after 800 degrees C and 5-hour heating for specific surface area after outstanding elevated-temperature endurance, i.e., 900 degrees C, and 5-hour heating to be more than 50m2/g especially preferably that what is necessary is just to show more than 10m2/g more than 30m2/g. Especially as a method of measuring said specific surface area, although not limited, it can measure by desirable well-known method, for example, specific-surface-area automatical measurement equipment made from micromeritics, a trade name "2200-02 Mold", etc. Moreover, although especially a configuration of a multiple oxide 1 is not limited, it is desirable that they are a globular form, a cube mold, etc., for example, and, as for particle size, it is desirable that it is 0.1-0.5 micrometers.

[0011] In order to prepare the multiple oxide 1 of this invention, a solution which contains cerium ion and zirconium ion first, an aqueous ammonia solution, an ammonium bicarbonate aqueous solution, or an oxalic acid aqueous solution is mixed, and a cerium and zirconium content compound salt precipitate are prepared. A solution which can obtain a solution containing this cerium ion and zirconium ion by a method of mixing for example, a cerium-nitrate aqueous solution and a zirconium-nitrate aqueous solution etc., and contains other rare earth metal ion, such as neodium ion and PURASEOJIUMU ion, if needed in this case can also be mixed. concentration of a solution containing this cerium ion and zirconium ion -- each ion -- oxide conversion -- carrying out -- desirable -- 30 - 200 g/l -- especially -- desirable -the range of 50 - 100 g/l -- it is -- moreover, the blending ratio of coal of cerium ion and zirconium ion, and other rare earth metal ion that carries out addition mixing if needed further -- a weight ratio as an oxide -- desirable -- 5-80:20-95:0-50 -- it is 20-80:80-20:0-20 especially preferably. Furthermore, concentration in a case of using said aqueous ammonia solution is desirable, concentration in a case of using especially 1-2 Ns of 1-1.5Ns, and ammonium bicarbonate aqueous solutions preferably is desirable, and concentration in a case of using 100 - 150 g/l and an oxalic acid aqueous solution preferably especially 50 to 200 g/l is the range of 50 - 60 g/l especially preferably 50 to 100 g/l. Moreover, as for a mixed rate of a solution containing said cerium ion and zirconium ion, and an aqueous ammonia solution, an ammonium bicarbonate aqueous solution or an oxalic acid aqueous solution, 1:1-1:2 are desirable respectively at a weight ratio. Under the present circumstances, compound salt precipitate obtained is for example, a compound hydroxide etc.

[0012] Subsequently, although the multiple oxide 1 of this invention can be manufactured to said precipitate by performing a production process preferably calcinated in 300-400 degrees C 300 degrees C or more at least, after hydrothermal processing etc. carries out said precipitate beforehand if needed, said baking production process can also be performed. This hydrothermal processing can be carried out with the usual autoclave etc., and it is desirable for temperature in that case to be 100-135 degrees C, and for a range of the processing time to be 0.5 - 1 hour. When said burning temperature is less than 300 degrees C, it is hard to become an oxide. Moreover, as for firing time, it is desirable to carry out for 1 to 10 hours.

[0013] Although the multiple oxide 1 obtained according to a manufacturing method of this invention can also be used as it is, a rare earth nitrate etc. can also be added and used for it, for example, and it is [specific surface area] desirable that more than 20m2/g is shown.

[0014]

[Effect of the Invention] Since the cerium and zirconium content multiple oxide of this invention have elevated-temperature endurance, they are replaced with conventional cerium oxide and are very useful in the catalyst field and the ceramic field. Moreover, in the manufacturing method of this invention, the cerium and zirconium content multiple oxide of this invention which have the outstanding elevated-temperature endurance can be easily manufactured with sufficient repeatability.

[0015]

[Example] Although an example explains this invention to details further below, this invention is not limited to these. [0016]

[Example 1] A high grade cerium-nitrate solution (triple-purpose metal industrial stock type company make, 99.9% of purity) is dissolved in water. The cerium ion and zirconium ion content solution which were prepared, which dissolved and prepared the zirconium-nitrate solution (the first rare earth element incorporated company make, 99% of purity) in water at 0.107l. of cerium-nitrate aqueous solutions of cerium oxide concentration 350 g/l and which mixed 33ml of zirconium-nitrate aqueous solutions of 25 % of the weight of zirconium oxide (ZrO2) concentration, made ZrO2 25 %

of the weight to the multiple oxide, and were made into multiple oxide concentration 50 g/l were prepared. Subsequently, in 11. of obtained solutions, addition mixing of the 11. of the ammonium bicarbonate aqueous solutions of ammonium bicarbonate concentration 150 g/l prepared independently was carried out, and a cerium and 80g of zirconium content compound carbonate precipitate were obtained. Subsequently, the obtained sediment was calcinated at 300 degrees C for 5 hours, and the cerium and 50g of zirconium content multiple oxides of specific-surface-area of 90m 2/g were obtained. Moreover, after heating 900 degrees C of this multiple oxide for 5 hours, when specific surface area was measured, it was 25m2/g. Furthermore, the content rate of the zirconium oxide in said obtained multiple oxide was 25 % of the weight.

[0017]

[Example 2] Instead of the ammonium bicarbonate aqueous solution, the cerium and the zirconium content multiple oxide were manufactured like the example 1 except having carried out addition mixing of the 11. of the 1-N aqueous ammonia solutions. The specific surface area after the obtained cerium and a zirconium content multiple oxide heat 900 degrees C for 5 hours was 27m2/g. Moreover, the content rate of the zirconium oxide in the obtained multiple oxide was 25 % of the weight.

[0018]

[Example 3] Instead of the ammonium bicarbonate aqueous solution, the cerium and the zirconium content multiple oxide were manufactured like the example 1 except having carried out addition mixing of the 11. of the 40 g/l oxalic acid aqueous solutions. The specific surface area after the obtained cerium and a zirconium content multiple oxide heat 900 degrees C for 5 hours was 23m2/g. Moreover, the content rate of the zirconium oxide in the obtained multiple oxide was 25 % of the weight.

[0019]

[Example 4] A zirconium-nitrate solution is dissolved in 100ml of cerium-nitrate aqueous solutions with a cerium oxide concentration of 350g [/l.] which dissolved in water and prepared the high grade cerium-nitrate solution at water. 33ml of prepared zirconium-nitrate aqueous solutions of 25 % of the weight of zirconium oxide (ZrO2) concentration and 12.5ml of nitric-acid neodium aqueous solutions of oxidation neodium concentration 200 g/l which dissolved in water and prepared nitric-acid neodium were mixed, and the cerium ion, zirconium ion, and neodium ion content solution which made Nd 2O3 5 % of the weight to the multiple oxide 25% of the weight, and made ZrO2 multiple oxide concentration 50 g/l to the multiple oxide were prepared. Subsequently, in 11. of obtained solutions, addition mixing of the 11. of the ammonium bicarbonate aqueous solutions of ammonium bicarbonate concentration 150 g/l prepared independently was carried out, and a cerium, a zirconium, and 160g of neodium content compound carbonate precipitate were obtained. Subsequently, when the obtained sediment was calcinated at 300 degrees C for 5 hours, 50g of the ceriums, zirconiums, and neodium content multiple oxides of specific-surface-area of 90m 2/g were obtained. Moreover, after heating 900 degrees C of this multiple oxide for 5 hours, when specific surface area was measured, it was 31m2/g. Furthermore, the content rate of oxidation neodium of the content rate of the zirconium oxide in said obtained multiple oxide was 5 % of the weight.

[Translation done.]